1 Numéro de publication:

0 317 401 A1

12

DEMANDE DE BREVET EUROPEEN

(2) Numéro de dépôt: 88402829.1

② Date de dépôt: 10.11.88

(a) Int. Cl.4: A 61 K 31/475

A 61 K 9/08, A 61 K 47/00

30 Prioritė: 13.11.87 FR 8715686

Date de publication de la demande: 24.05.89 Bulletin 89/21

Etats contractants désignés:
AT BE CH DE ES QB QR IT LI LU NL SE

7) Demandeur: PIERRE FABRE MÉDICAMENT 125, Rue de la Falsanderie F-75116 Paris (FR)

(2) Inventeur: Leverd, Elle Chemin de Cazers Bas Lambert F-81100 Castres (FR)

> Bauer, Michel 150 Chemin des Fourches Hautes F-81100 Castres (FR)

Basquin, Serge 14, rue Borrel F-81100 Castres (FR)

(4) Mandataire: Ahner, Francis et el CABINET REGIMBEAU 26, avenue Kléber F-75116 Peris (FR)

(A) Composition pharmaceutique pour l'administration parentérale de naveibine.

⑤ La présente invention concerne une composition pharmaceutique pour l'administration parentérale de navelbine, caractérisée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une solution aqueuse injectable stable prête à l'emploi.

EP 0 317 401 A1

Description

COMPOSITION PHARMACEUTIQUE POUR L'ADMINISTRATION PARENTERALE DE NAVELBINE

20

25

30

45

La présente invention concerne une composition pharmaceutique pour l'administration parentérale de navelbine.

1

L'étude des propriétés antinéoplasiques des alcaloïdes de VINCA ROSEA (famille des Apocynacées) a permis de mettre en évidence les activités intéressantes de la vinblastine et de la vincristine.

La navelblne est un dérivé particullèrement efficace de la vinblastine : Il·s'agit de la Nor-5'-anhydrovinblastine dont la synthèse est à présent connue (FR-A-2 448 545).

Actuellement, la chimiothérapie des cancers fait appel à l'emploi associé de plusieurs oncostatiques ayant des toxicités et des modes d'action différents. En outre, de trop nombreuses chimiothérapies se soldent par des échecs dus probablement à l'insuffisance ou l'inefficacité des produits empolyés. Devant la recrudescence actuelle des cas de cancers, les besoins en produits oncostatiques sont énormes.

C'est pourquoi la présente invention concerne une composition pharmaceutique pour l'administration parentérale et, notamment intravelneuse; de navelbine, caractérisée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une solution injectable stable prête à l'emploi.

La stabilité particulière de la solution injectable selon la présente invention est obtenue au moyen d'une formulation stérile comportant un sel hydrosoluble de navelbine, un agent osmotique, un agent conservateur anti-microbien et de l'eau pour préparation injectable.

De préférence, selon la présente invention, le sel hydrosoluble de navelbine est le di-tartrate. La quantité de principe actif varie bien sûr en fonction de l'état du patient et de l'appréciation du médecin. Elle est en moyenne comprise entre 10 et 50 mg de navelbine base par dose unitaire.

L'agent osmotique de la solution injectable parentérale de la présente invention doit conférer à cette dernière une pression osmotique sensiblement égale à celle du plasma sanguin. Cet agent osmotique comporte, de préférence, une ou plusieurs substances choisies parmi les électrolytes, tels que le chlorure de sodium, les acides aminés, tels que le glycocolle, les sucres, tels que le glucose et/ou les polyols, tels que la mannitol. Ces substances sont utilisées à une concentration de préférence inférieure ou égale à la concentration d'iso-osmose; ainsi le pourcentage de mannitol utilisé est environ égal à 5.07 % (P/V); celui du glucose est environ égal à 5.05 % (P/V).

La stérilité de la composition selon l'invention est assurée grâce au conservateur anti-microbien; ce dernier comporte, de préférence, une ou plusieurs substances choisies parmi les esters ou les sels de l'acide p-hydroxybenzoïque, l'alcool benzylique, les composés mercuriels tels que le mercurothiolate sodique. le chlorobutanol et/ou le phénol ou ses dérivés.

Ces substances peuvent être utilisées seules ou

en association entre elles; en tout état de cause, ces substances sont utilisées en quantité efficace et pharmacologiquement compatible; c'est pourquoi des teneurs maximales d'utilisation sont prévues pour chacune d'entre elles :

Ces teneurs, exprimées en P/V sont de 1,5 ‰ pour les dérivés de l'acide parahydroxybenzoīque, 10 ‰ pour l'alcool benzylique, 0,1 ‰ pour les composés mercuriels et 5 ‰ pour le chlorobutanol ou les dérivés du phénol.

La présence d'agent anti-microblen permet de protèger la formulation de tout risque de contamination microblenne accidentelle lors de sa fabrication. De plus, elle autorise la distribution de la solution injectable sous forme de conditionnement multidose.

En outre en raison de la thermosensibilité des sels de navelbine en solution aqueuse, la stérilisation de la solution est assurée par filtration sur une membrane de porosité 0,2 μm.

A titre d'exemple, la composition de la présente invention peut répondre à la formule suivante :

. Di-tartrate de 13,85 mg Navelbine...
. Phénol... 5 mg
. Mannitol... 37,20 mg
. Eau pour préparations 1 ml injectables... qsp...

Le récipient de conditionnement peut être choisi parmi les ampoules de verre blanc ou brun ou les flacons en verre munis d'un bouchon en élastomère.

Des essais relatifs à la stabilité de la solution selon la présente Invention ont été effectués et sont présentés dans l'exemple suivant illustré par les figures 1, 2 et 3 qui représentent la chromatogramme de la solution aux temps et températures suivants :

Fig. 1 - temps 0

Fig. 2 - temps = 6 sernalnes et température ambiante

Fig. 3-temps = 6 semaines et température = 40° C

Exemple

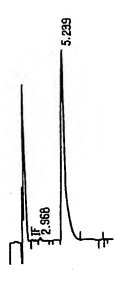
* - Etude analytique de la stabilité de la solution La composition répondant à la formule suivante

. Navelbine di-tartrate... 13,85 mg
. Phénol... 5 mg
. Mannitol... 37,20 mg
. Eau pour préparations 1 ml
injectables... qsp...

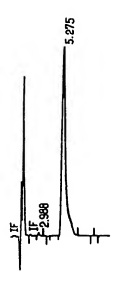
injectables... dsp...

a été maintenue dans un récipient de verre à température ambiante et à 40°C, pendant 6 semaines. Une analyse par chromatographie liquide

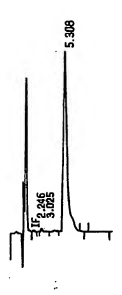
haute performance (CLHP) a été effectuée pour le				. Di-tartrate de	13,85 mg
dosage spécifique de la NAVELBINE. La méthode CLHP a été la suivante :				navelbine . Phénoi	5 mg
				. Mannitol	37,20 mg
- appareil :	chromatographe en p muni d'un détecteur à d'onde variable, fixée id d'un injecteur automa	l longueur ci à 267 nm et	e liquide 5 . Eau pour préparations ngueur injectables qsp 267 nm et		
- colonne Lichrocart L = 12 cm			10		
C ₁₈ - 5 μm		900	10		
- phase	méthanol	800 ml 100 ml			
éluante :	tampon phosphate	100 1111			
	pH = 7,5		45		
	eau	100 ml	15		
On peut remarquer, à partir des figures 1, 2 et 3 qui représentent les chromatogrammes de la solution pour t = 0 et t = 6 semaines à température ambiante et 40°C, que la teneur en naveibine après 6 semaines à 40°C n'est pas inférieure à 97 p.cent de la valeur initiale.			20		
			25		
Revendication					
Revendication	ins .		•		
1 - Composition pharmaceutique pour l'ad- ministration parentérale de navelbine caractéri- sée en ce qu'elle se présente sous la forme d'une solution aqueuse injectable stable prête			30		
à l'emploi. 2 - Composition selon la revendication 1 ,caractérisée en ce qu'elle comporte un sel hydrosoluble de navelbine, un agent osmoti- que, un agent conservateur anti-microbien et			35		
de l'eau pour préparation injectable. 3 - Composition selon la revendication 2 caractérisée en ce que le sel de navelbine est			40		
le di-tartrate. 4 - Composition selon la revendication 2 ou 3, caractérisée en ce que l'agent osmotique comprend une ou plusieurs substances choisles parmi les électrolytes, tels que le chlorure de sodium, les acides aminés, tels que le glycocolle, les sucres, tels que le glucose et/ou les polyois, tels que le mannitol. 5 - Composition selon l'une quelconque des revendications 2 à 4 caractérisée en ce que l'agent conservateur antimicroblen comprend une ou plusieurs substances choisles parmi les			45		
			50		
que, l'al riels tel chlorob 6 - Co	u les sels de l'acide p- cool benzylique, les cor s que le mercurothiole utanol et/ou le phénol ou imposition selon l'une c	nposés mercu- ate sodique, le 1 ses dérivés. quelconque des	55		÷
revendic répond	cations 1 à 5,caractérisé à la formule sulvante :	se est de da ese	60		



FIG_1



FIG_2



: FIG_3



RAPPORT DE RECHERCHE EUROPEENNE

Numero de la demande

EP 88 40 2829

DO	CUMENTS CONS	SIDERES COMME PERTI	NENTS	
Catégorie		avec indication, en cas de besoin, ies pertinentes	Revendication concernée	CLASSEMENT DE LA DEMANDE (Int. Cl.4)
Υ	EP-A-O 243 278 MEDICAMENT) * Page 1, ligne revendications	25 - page 3, ligne 17;	1-6	A 61 K 31/475 A 61 K 9/08 A 61 K 47/00
Υ .	DE-A-3 324 964 * Revendication	(ELI LILLY & CO.) s 1-13 *	1-6	
Y	FR-A-2 571 724 VEGYESZETI GYAR * @Exemples 1-7		1-6	
A	DEVELOPMENT CO.	(NELSON RESEARCH &) 30 - page 2, ligne 7 *		
D,A	FR-A-2 448 545 VALORISATION DE * Revendication	(AGENCE NATIONALE DE LA RECHERCHE (ANVAR)) 1 *		
				DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHES (Int. Cl.4)
				A 61 K
į				
Le pré	sent rapport a été établi p	our toutes les revendications		
	leo de la recherche HAYE	Date d'achèvement de la recherche 23-01-1989	TZSC	Economicateur HOPPE, D. A.
X : part Y : part autr	CATEGORIE DES DOCUME iculièrement pertinent à iul se iculièrement pertinent en comi e document de la même catègo versolan technologique.	ti deciment al date de dé binalson avec un D : cité dans rie L : cité pour c	d'autres raisons	nvention s publié à la

& : membre de la même famille, document correspondant

EPO FORM 1503 03.82 (P0402)

X : particulièrement pertinent à iui seul
Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un
autre document de la même catégorie
A : arrière-plan technologique
O : divulgation non-écrite
P : document intercalaire